## A. PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number: 09-262486 (43)Date of publication of application: 07.10.1997

(51)Int.Cl. B01J 49/00

C02F 1/42

 (21)Application number: 08-104160
 (71)Applicant: JAPAN ORGANO CO LTD

 (22)Date of filing: 28.03.1996
 (72)Inventor: OKUGAWA KATSUMI

# (54) REGENERATING METHOD OF ION EXCHANGE RESIN IN DESALTING DEVICE FOR CONDENSATE

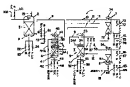
(57)Abstract: PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a regenerating

method of an ion exchange resin in a desalting device of condensed water by which elusion of an org. material from the ion exchange resin can be prevented, decrease in the ion exchange performance of the ion exchange resin is prevented, and therefore, the water quality of the desalted water is maintained high purity, and corrosion in a boiler or a steam generator can be prevented, and moreover, the ion exchange resin can be regenerated at a

low cost.

SOLUTION: In the regenerating method of an ion exchange resin in a desalting device for condensed water, a mixture ion exchange resin 3 comprising a cation exchange resin 3A and an anion exchange resin 3B used in a desalting tower where condensed water containing hydrazine and heavy metal ions is treated is regenerated in a regenerating facility 1. When the mixture ion exchange resin 3 is sent from the desalting tower 2 to the

regenerating tower 4 of the regenerating facility 1, deacrated water is used as a carrier water or a deacrated water and nitrogen gas are used as a carrier fluid.



## (19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

# (11)特許出顧公開番号 特開平9-262486

(43)公開日 平成9年(1997)10月7日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup>	識別配号	庁内整理番号	FΙ			技術表示箇所
B01J 49/00			B 0 1 J	49/00	R	
C 0 2 F 1/42			C 0 2 F	1/42	Z	

#### 審査請求 未請求 請求項の数5 FD (全 11 百)

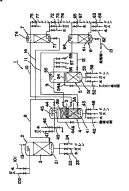
(21)出職番号	特顧平8-104160	(71)出願人	000004400 オルガノ株式会社		
(22)出職日	平成8年(1996)3月28日		東京都文京区本郷5丁目5番16号		
		(72)発明者	(72)発明者 奥川 克巳 東京都文京区本郷5丁目5番16号 オルガ ノ株式会社内		
		(74)代理人	弁理士 小原 肇		

## (54) 【発明の名称】 復水脱塩装置内のイオン交換樹脂の再生方法

#### (57)【要約】

【課題】 使用済みの混合イオン交換樹脂を脱塩塔から 再生塔へ移送し、再生後のイオン交換樹脂を脱塩等へ移 送して再使用すると、その処理が中に蘇発量ではあるが 有機物が濁出する。また、脱塩塔内での復水の通水中に 混合イオン交換樹脂のうちアニオン交換樹脂の反応性が 低下して | イオンやSO4イオンを十分に除去すること ができない。

【解決手段】 本発明の復水膨塩装置内のイオン交換樹脂の再生方法は、ヒドラジン及び重金属イオンを含有する復水を処理する脱塩格 2 で使用された、カチオン交換樹脂 3 A及びアニオン交換樹脂 3 Bからなる混合イオン交換樹脂 3 各再生設備 1 内で再生する方法において、上別混合イオン交換樹脂 3 を開始者 2 から再生機備 1 の再生塔 4 へ移送する際に、その移送水として脱気水、または移送流体として脱気水と窒素ガスを使用することを特徴とする。



#### 【特許請求の範囲】

[請求項1] ヒドラジン及び重金属イオンを含有する 復水を処理する脱塩塔で使用された、カチオン交換樹脂 及びアニオン交換樹脂からる配合イオン交換機能を再 生設備内で再生する方法において、上記混合イオン交換 樹脂を上記財塩塔から再生設備へ移送する段階から少ち くとも上記井サイン交換棚脂に健再生剤を通薬して助生 する直前までの間は、各工程の用水として脱酸素水を使 用し、また気体として窒素ガス等の不活性ガスを使用す ることを特徴とする復水脱塩装置内のイオン交換樹脂の 再生方法。

【請求項』】 ヒドラジン及び重金属イインを含有する 復水を処理する財性塔で使用された、カチオン交換機能 及びアニオン交換機能からなる混合イオン交換機能を再 生設備ので再生する方法において、上記混合イオン交換 棚路を上記財建等から上記可生設備の再生塔へ移返する 際に、その移送流体として影破素水、または脱速素水と 窒素ガス等の不活性ガスを使用することを特徴とする復 水配塩等階のカイオン交換機能の重や方法。

[請求項4] ヒドラジン及び重金属イオンを含有する 復水を処理する脱塩塔で使用された、カチオン交換樹脂 及びアニオン交換樹脂からる記合イオン交換樹脂 生設備ので再生する方法において、上記混合イオン交換 樹脂をカチオン交換樹脂用生物のナオナン交換樹脂 アニオン交換樹脂に分離させ木後、上記アニケン交換樹脂 用を上記カチオン交換樹脂再生物のアニオン交換樹脂 用を上記カチオン交換樹脂再生物のアニオン交換樹脂 再生塔へ移送する際に、上記カチオン交換樹脂の再生方法 を通過させる移送水として原酸素水を使用することを特 後とする復水脱塩装置内のイオン交換樹脂の再生方法。 に は鉄イオンであることを特徴とする請求項1・ご請求項51 上記重金属イオンが飼イオン及び、 は鉄イオンであることを特徴とする請求項1・ご請求項4 のいずれか1項に記載の復水脱塩装置内のイオン交換樹

## 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、火力発電所あるい は加圧水型原子力発電所における復水脱塩装置に使用さ れているイオン交換樹脂の再生方法、更に詳しくはヒド ラジンを吸着したカチオン交換樹脂の再生方法に関す る。

## [0002]

【従来の技術】従来から火力発電所や加圧水型原子力発

電所ではボイラ、蒸気発生器等の腐食障害防止の観点か ら、復水にアンモニア、ヒドラジンを添加するAVT処 理が施されている。また、同様の観点から復水を高度に 浄化する必要があるため浄化系統が設けられている。こ の浄化系統としては混床式脱塩塔(以下、単に「脱塩 塔」と称す)を備えた復水脱塩装置、粉末イオン交換樹 脂フィルタ、中空糸膜フィルタ等の浄化装置を単独ある いは複数組み合わせてたものが採用されている。このう ち、復水脱塩装置は、通常、復水を通水して浄化する複 数の脱塩塔と、各脱塩塔において使用された混合イオン 交換樹脂を再生する再生設備とを備えて構成され、ま た、上記混床式脱塩塔には塔内に混合イオン交換樹脂が 充填されている。この混合イオン交換樹脂は、H形ある いはNHa形の強酸性カチオン交換樹脂とOH形の強塩 基性アニオン交換樹脂とを均一に混合したものである。 上記復水脱塩装置では復水は以下のように処理される。 【0003】即ち、複数の脱塩塔には復水をそれぞれ並 列に通水し、復水中に含まれているアンモニア、ヒドラ ジン、Naイオン、Feイオン、Cuイオン等のカチオ ン、C | イオン、S O4イオン等のアニオン等の不純物 イオンがイオン交換作用により復水から除去され、ま た、復水に含まれている酸化鉄等の金属酸化物を主体と した懸濁物質(一般に、「クラッド」と称す)が濾過作 用あるいは物理的吸着作用により除去され、その結果、 浄化された処理水が得られる。

[0004] このような通水を終行して複数の財場場の 中の一のかうランド等の書簡は、以上戸入場たが物に 場合、定体積処理量に達した場合、または税塩塔内のイ オン交換樹脂が寛流点に達した場合等、いわゆる過水的 切り 即は、脱塩塔の下部から水を流入させる一方、その上 部から空気を流入させる。 交換機関を再生設備のの再生率へ移送する。

[0005]混合イオン交換機能を再生準へ移送した 後、既に再生済みのカチオン交換機能及びアニオン交換 機能を再生設備から脱塩塔へ上述の場合と同様ホ水圧と 空気圧を利用して移送し、脱塩塔に両イオン交換機能を 不填した後、脱塩等下部の空気を吹き込んで両イオン 交換機能を混合し(これを「脱塩塔混合」と称す)、均 一な混合イオン交換機能を の復火の過水を開始する。

[0006] 一方、再生幣に移送した使用消みの混合イ オン交換樹脂に対しては、まず、この混合イオン交換樹脂を水に浸漬した状態で再生場内にその下部より空気を 吹き込んで空気による機絆(これを「エアスクラピング 洗浄」と称す)を行い、これによって混合イオン交換樹 脳の表面に付着している金脂酸化物等のクラッドを物理 的に刺離する操作を実施する。尚、このスクラピング洗 浄を練戸生削速薬前には実施せず酸両生削通薬後に実施 する場合もある。

【0007】次に、再生塔の下部より洗浄水を供給し、 (これを「逆洗」と称す)、上述のエアスクラビング洗 浄によって剥離した金属酸化物等のクラッドを洗浄水と 共に塔外へ排出する。その後、再生塔内では逆洗を継続 し、カチオン交換樹脂とアニオン交換樹脂の比重差を利 用してカチオン交換樹脂を下側に、アニオン交換樹脂を 上側にそれぞれ分離させる。この分離操作後、各イオン 交換樹脂を沈静させた後、下層のカチオン交換樹脂には 塩酸、硫酸等の酸再生剤を通薬し、上層のアニオン交換 樹脂には水酸化ナトリウム水溶液等のアルカリ再生剤を 通薬し、それぞれのイオン交換樹脂層で捕捉された不純 物イオンをそれぞれの再生剤により脱着して上下各層の イオン交換樹脂を再生する。尚、再生方法としては、両 イオン交換樹脂を分離して下側にカチオン交換樹脂層、 上側にアニオン交換樹脂層を形成させ、そのままの状態 で下層のカチオン交換樹脂には酸再生剤を通薬し、上層 のアニオン交換樹脂にはアルカリ再生剤を涌薬する一塔 再生方式と、両イオン交換樹脂を分離させた後、上層の アニオン交換樹脂を別の再生塔に移送して両イオン交換 樹脂を別々の塔で再生する分離再生方式とがある。

(0008) 複水の浄化に用いられている核火粉塩結晶 は複数の脱塩塔の過水時間を互いにずらし、ほぼ一定時 間毎に各脱塩塔が過水終点に適するように関重としてお き、ほぼ均等の過水間隔で各脱塩塔の使用滴み混合イオン 交換樹脂を上記用生塔で順次用生するようにしてい る。従って、再生塔内で再生操作を終了した両イオン交 接樹脂は、次の脱塩塔が過水終点に適するまでの間、そ のまま再生解ので特殊させておく。

[0009] ところで、後水射塩装置に要求される処理 水の水質は、ボイラ、蒸気発生器等の腐食障害防止やスケール障害防止の観点から近年益々高純度化し、例えば、Naイオン、CIイオンに関してはそれぞれ0.0  $\mu g / L$  (0.01p / p) が、Naイオン、CIイオンに関してはそれぞれ0.0  $\mu / p / L$  (0.01p / p) 以下の濃度を目標とする傾向にある。そのため、高純度の処理水を得るために従来から復水脱塩装置に対して種々の改善がなされており、その結果、現在では目標純度を十分に達成できる段階にある。

#### [0010]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、従来の 促水階塩装置の場合にはNaイオンやCIイオン等の無 機イオンや金属酸化物等のクラッドを除去し、処理水の 水質目標を十分達成することができるが、使用済みの混 らイオン交換樹脂を脱塩常から再生塔へ移送して再生 し、再生後のイオン交換樹脂を脱塩塔や移送して再使用 すると、その処理水中に極密量ではあるが有機物が漏出 するという理解があり、また、通水中に混合イン交換 樹脂のうちアニオン交換樹脂のイオン交換性能が低下し CIイオンや504/オンを十分に除去できないという 課題があった。

【0011】ところで、有機物の漏出に関する最近の研

架によれば、有機物の中にはスチレンスルホン酸のオリゴマーや低分子、高分子ボリマーが含まれており、これ らの有機物は彼太陽塩装置に温滞使用されている。スチ レンとジビニルペンゼンとの共重合体をものであることが 発験性のチオン交換樹脂から溶出するものであることが 判明している。様に、このような高分子ボリマーは オナン交換樹脂からは殆ど溶出することがない。また、 ドモイオン、クロイオンあるいはそれらの酸化物也共採 新品のカチオン交換樹脂からな粉と減を大きのでは、 新品のカチオン交換樹脂を発育剤力である空気を吹き が最少カナオン交換樹脂を発育剤力である空気を吹き が見たり、その中に接着有利力である空気を吹き が発生する。このことから、高分子ボリマーはカチオン 交換樹脂の酸化によってその高分子朝が切断して発生したものと考えられる。

[0012]上述のような事業から、カチオン交換樹脂 からの高分子ポリマーの溶出を防止するためにはカチオ ン交換機能の酸化を防止すれば良く、その酸化を防止す る方法としては降生設備において窒素ガスを用いてスク ラビングを行ったり、あるいはスクラビングを行う前に 酸両生剤による薬品両生を行って予めFeイオンやCu イオンを除去しておく等の方法が考えられている。 [0013]しかながら、再生工程で使用するか量と

気体重は、12m3のイナン交換機能を使用する標準的な検索的は装置では、純水的400m3、気体約800 Nm3が必要であり、特に、気体として翌末ガスを使用する場合には窒素ガスの使用量が液体窒素検算で約1トンに達する。ところが、後み粉は装置を1ーの11回の頻度でイオン交換機能を両生する必要があるため、窒素ガスを用いた時生方がなな多な必要があるため、窒素ガスを用いた時生方がなくなるため実際にはこのような再生方法は採用されるに至っていない。しかも、完全に酸化を防止するためには、再生時の全工程で溶存解素が低減された純次及び不活性ガスを使用する必要があり、再生コストが益々高くなるという課題があった。

[0014] しかも、高分子がリマー等の有機物がイナン交換樹脂から溶出して処理水中に含まれていると、これらの有機がポイラや蒸気発生器等の内容で高温、高圧下で分解されてSO4イオン等を生成し、SO4イオン等がこれらの機器の腐食を促進する等の悪影響を及ぼすという課題があった。

【0015】また、再生済みカチオン交換樹脂から溶出 した高分子ポリマー(分子量で100,000以上)

は、財地場に復水を通水している間にアニオン交換機能 に吸着し、これはアニオン交換機能から極めて財者し難 く、しかもその吸着置が余り多くなるとアニオン交換機 能のイオン交換能力が低下することが確認され、これを 放置するとCIイオン、SO4イオンがリークし、前述 したような厳しい水質要求を満足できなくなるという新

### たな課題が生じる。

[0016] 本部則は、上記態原を解決するためになさ れたもので、イオン交換機能からの有機物の潜出を防止 すると共にアニオン交換機能のイオン交換性能の低下を 防止し、ひいては燃塩処理水の水質を高純度に維持して ボイラ、蒸気発生器等の腐食を防止することができ、し かも、イオン交換機能を値コストで再生することができる 後水炭地表態関内のイオン交換機能の再生方法を提供する ことを目的としている。

#### [0017]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、イオン交 換樹脂、特にカチオン交換樹脂の酸化メカニズムについ て種々の調査や試験を実施した結果、以下のことが判っ た。即ち、例えば復水管に銅合金を使用している加圧水 型原子力発電所の復水脱塩装置の場合には、イオン交換 樹脂を脱塩塔から再生塔へ移送した時に生じる排水を採 取し、排水中の過酸化水素をフェノールフェタリン法で 測定すると共に、排水中のヒドラジンをPージメチルア ミノベンズアルデヒド法で測定した結果、排水中に30  $\mu$ g/L以上の過酸化水素が検出され、ヒドラジンは僅 かしか検出できなかった。また、この時のカチオン交換 樹脂を採取し、 カチオン交換樹脂に吸着されているヒド ラジン量と金属銅量を測定した結果、ヒドラジンは1 0.5 g/L-樹脂、金属銅は5.8 mg/L-樹脂であ った。また、復水管にチタンを使用している加圧水型原 子力発電所の復水脱塩装置の場合にも同様の測定を行っ た結果、排水中に15~25μg/Lのヒドラジンのみ が検出され、過酸化水素は検出されなかった。この時の イオン交換樹脂に対するヒドラジン、金属銅の吸着量を 測定した結果、ヒドラジンは12.5 q/L-樹脂、金 属鋼は2mg/L-樹脂以下であった。

[0018]本期明者らは、上記測定無線から以下の知 見を得た。即ち、脱塩塔から再生塔に移送されるの方才 ン交換樹脂は、後水中のアンモニア、ヒドラジンが多量 に吸着されていると共に、Feイオン、C ロイオンを呈 体とした重金属イオンやそれぞれの酸性物が多量が されているため、イオン交換網座を移送する時に、吸着 ヒドラジンが吸着重金属イオンの触媒作用を受けて自己 酸化が解を超こし、更に水中の溶存酸素との接触により 遺酸化水素を発生し、この過酸化水素が排水中に検出さ れる。

[0019]従って、従来の再生操作の場合には、溶存 酸素がほぼ節和の胸水と空気を用いてヒドラジン及びF eイオン、Cuイオン等の重金属イオンが吸着されてい るカテオン交換網底を脱塩塔から再生場へ移送し、ま た、再生場内で空気を用いてエアスクラビング逆流等の 洗浄を行うため、再生操作中にカチオン交換機動が酸素 飽和溶解水(純水)と接触し、ヒドラジンの酸化生成物 である過酸化水素が足し、過酸化水素によりカテオン 交換機構の酸化分解を促進し、ソルではアニオン交換機 脂をも性能低下させ、その結果イオン交換樹脂の酸化分解生成物である高分子ポリマー等の有機物が溶出するものと考えられる。また、上記のカチオン交換解の酸化分解は、重金属イオンの中でも特にCuイオンの影響が顕著であり、Cuイオンの場合には上述のように5.8 mg/Lー樹脂というような極めて少ない吸着量でもカチオン交換機能が酸化分解されることが判別した。

[0020] 本発明は上記明見に基づいて広されたもの で、請求項1に記載の復水財塩装置内のカチオン交換樹 脂の両生方法は、ヒドラジン及び重金属イオンを含有す る復水を処理する脱塩塔で使用された、カチオン交換樹脂 脂及びアニオン交換樹脂からなる混合イオン交換機脂を 再生設備内で再生する方法において、上記混合イオン交 換樹脂を上記脱塩塔から再生設備へ設造する段階から少 なくとも上記カチオン交換樹脂に健再生剤を造棄して再 生する直前までの間は、各工程の用水として脱酸素水を 使用し、また気体として窒素カス等の不活性力スを使用 するすることを特徴とするものである。

【0021】また、本発明の請求項2に配載の復水脱塩 装置内のカテオン交換樹脂の再生方法は、ヒドラジン及 近重金属イナンを含有する役がを処理する財産者で使用 された、カチオン交換樹脂及びアニオン交換樹脂からな る混合イオン交換樹脂を再生影像内で再生する方法にお いて、上記混合イオン交換樹脂を上記財態を力に記記 生設備の再生塔へ移送する際に、その移送流体として脱 酸素水、または脱酸素水と窒素カス等の不活性ガスを使 用することを整定するものである。

[0022] また、本発明の請求項3に記載の復水脱塩 装置内のカチオン交換機能の再生方法は、ヒドラシン及 近重金属イオン交換機能及びアニオン交換機能からな る混合イオン交換機能及びアニオン交換機能からな る混合イオン交換機能を見む傾向て再生する方法にお いて、上記温合イオン交換機能とアニオン交換機能に分離させ 場内でカチオン交換機能とアニオン交換機能に分離させ る際に、分離、逆洗水として脱酸素水を使用することを 特徴とするためである。

【0024】また、本発明の請求項5に記載の復水脱塩 装置内のカチオン交換樹脂の再生方法は、請求項1~請 求項4のいずれか1項に記載の発明において、上記重金 属イオンが銅イオン及び/または鉄イオンであることを 特徴とするものである。

[0025] 所、上記財骸末水としては真空財気器、膜 脱気器等の脱気器や。監察ガス吹き込みはよる溶存銀業 係去装額、パラジウム触媒を用い溶存職業株会基置等 で処理した水を用いることができるが、発電所の復水循 環系には通常真空財気器等の財気器が付設されているの で、脱酸素水としてはこの真空脱気器の処理水である脱 気水を使用すると良い。

#### [0026]

【発明の実施の形態】以下、図1〜図4に示す実施形態 に基づいて本発明を説明する。尚、各図中、図1は本発 明の復水脱塩装置内のイオン交換樹脂の再生方法を実施 する際に好適に用いられるイオン交換樹脂の再生設備

で、分離再生方式の一例を示す構成図。図2は実施例1 におけるカチオン交換樹脂からのTOCの溶出状況を示 したグラフ、図3は実施例2においてFeイオン吸着形 交換樹脂を用いた場合におけるヒドラジンの酸化分解に 件う過酸化水素の発生状況をデオグラフ、図4ま類例 2においてCuイオン吸着形交換樹脂を用いた場合にお けるヒドラジンの酸化分解に伴う過酸化水素の発生状況 を示すグラフである。

【0027】まず、本発明の復水脱塩装置内のイオン交 換樹脂の再生方法を実施する際に好適に用いられるイオ ン交換樹脂の再生設備について図1を参照しながら説明 する。本発明に用いられるイオン交換樹脂の再生設備 (以下、単に「再生設備」と称す) は例えば加圧水型原 子力発電所内の復水脱塩装置に付設されている分離再生 方式の再生設備である。この再生設備1は、例えば図1 に示すように、復水脱塩装置を構成する左端の脱塩塔2 から使用済みで再生すべき混合イオン交換樹脂 3 を受給 した後、混合イオン交換樹脂3をカチオン交換樹脂3A とアニオン交換樹脂3Bに分離させると共にカチオン交 換樹脂3Aを再生するカチオン交換樹脂再生塔(以下、 「第1再生塔」と称す) 4と、第1再生塔4からアニオ ン交換樹脂3Bを受給した後、アニオン交換樹脂3Bを 再生するアニオン交換樹脂再生塔(以下、「第2再生 塔」と称す) 5と、第1、第2再生塔4、5から再生済 みのカチオン交換樹脂3Aとアニオン交換樹脂3Bを受 給し、空になった上記脱塩塔2へ供給すべき再生済み混 合イオン交換樹脂を一時的に貯留する第1樹脂貯槽6と を備えて構成されている。また、本再生設備1には、後 述するように、第1再生塔4内での前回の混合イオン交 換樹脂の分離操作時に両イオン交換樹脂の分離境界面付 近に存在した小粒径のカチオン交換樹脂と大粒径のアニ オン交換樹脂からなる少量の混合イオン交換樹脂3を第 1 再生塔から抜き出して受給し、次の再生操作時まで-時的にこの混合イオン交換樹脂3を貯留する第2樹脂貯 槽7が付設されている。尚、第1樹脂貯槽6は脱塩塔の 充填容量に見合ったイオン交換樹脂を貯留する容量に大 きさに形成されているが、第2樹脂貯槽7はこれに比べると選かに小容量である。

【0028】而して、上記脱塩塔2内の下部には支持板 2.1 が配粉され、この支持板2.1 により混合イオン交換 樹脂3を支持するようにしてある。また、脱塩塔2の上 部には窒素ガス等の不活性ガスを供給するガス供給配管 100と復水等の水を供給する給水配管101が接続さ れ、また、下端には例えば脱気練水等の純水を供給する 給水配管22と窒素ガスや空気等のガスを供給するガス 供給配管23が接続され、バルブ(図1では符号を省略 してある。以下のバルブについても同様である。)を適 官開いた状態で配管22から脱塩塔2内へ脱気練水を樹 脂移送水として供給し、または、必要に応じて上記脱気 純水を供給すると共に窒素ガスを上記ガス供給配管10 0から供給して脱塩塔2内の使用済み混合イオン交換樹 脂3を脱気純水の水圧、あるいはこの水圧と窒素ガスの ガス圧の作用により第1樹脂移送配管8を介して第1再 生塔4へ移送するようにしてある。そのため、第1樹脂 移送配管8は、一端が脱塩塔2内の支持板21のやや上 方まで挿入され、その他端が第1再生塔4の上端部内に 挿入され、脱塩塔2と第1再生塔4とを連通している。 尚、24はドレン配管である。

【0029】上記第1再生塔4の下部には支持板41が 配設され、この支持板41により脱塩塔2から移送され た混合イオン交換樹脂3を支持するようにしてある。ま た、第1再生塔4の下端には脱塩塔2と同様の給水配管 4.2 及びガス供給配管 4.3 が接続され、バルブを適宜期 いた状態で各配管42、43から第1再牛塔4内へ脱気 純水、あるいは窒素ガスまたは脱気純水と窒素ガスを再 生塔4内へ供給し、第1再生塔4内で混合イオン交換樹 脂2をスクラビング洗浄したり、あるいは逆洗した後、 カチオン交換樹脂3Aとアニオン交換樹脂3Bとの比重 差を利用して混合イオン交換樹脂3を分離させるように してある。尚、この分離操作ではカチオン交換樹脂 3 A とアニオン交換樹脂3Bの界面を綺麗に分けることがで きず、その界面部分(図1では斜線で示してある)に両 イオン交換樹脂が混在した混合イオン交換樹脂3の層が 残る。

【0030】また、上記分職操作終了後に、第1再生集 4内の分離後のアニオン交換樹脂38とその下側の混合 イオン交換機脂38それぞ礼算2、第3樹脂移送配管 9、10を介して第2再生塔5と第2樹脂粉槽2へ順次 移送する操作を行うが、そのため、第2樹脂移送配管 9、10を介して第2再生塔5方向のほぼ中間(アニ オン交換樹脂のみを移送できる位置)に挿入され、他端 第2再生塔5との間を連通している。また、第3樹脂移 送配管10は、一端が第1再生堵4内の第2樹脂移経更に 9の挿入端のやや下方(混合イオン交換樹脂を確認 移送できる位置)に挿入され、他端が第2樹脂移経更に 移送できる位置)に挿入され、他端が第2樹脂移標7の 上端部内に挿入され、第1再生塔4と第2樹脂貯槽7と の間を連通している。

【0031】また、カチオン交換樹脂3Aを再生する第 1 再生塔4内の上部には第1ディストリビュータ44が 混合イオン交換機能3の上方に配設され、その配管44 Aから供給される硫酸、塩酸等の酸再生剤をディストリ ビュータ44を介して第1再生塔4内へ供給し、カチオ ン交換樹脂3Aを再生するようにしてある。また、第1 ディストリビュータ44のやや上方には第2ディストリ ビュータ45が配設され、この第2ディストリビュータ 45には下端と同様の給水配管46及びガス供給配管4 7が接続されている。そして、配管46のバルブを適宜 開いた状態で純水を第2ディストリビュータ45を介し て第1再生塔4内へ供給することにより、再生削通薬後 のカチオン交換樹脂 3 A を洗浄し、第 1 再生塔 4 下部の ドレン配管48から洗浄排水として排出するようにして ある。尚、第2ディストリビュータ45は、上述の逆 洗、分離操作時にコレクタとして作用し、第2ディスト リビュータ45により逆洗水、分離用水を集め、第1再 生塔4上部のドレン配管49から排出するようにしてあ

【0032】更に、上記カチナン交換樹脂3Aの再生後 に、第1再生塔4から第1樹脂貯積6へ第4樹脂移送配管1 1を介して移送する操作を行うが、そのため、第4樹脂 形送記管11と一端が第1用生塔4内の少数様名1の やや上方まで挿入され、その他端が第1樹脂貯積6の上 端部内に挿入され、条の単端と第1樹脂貯積6との 間を運通している。

【0033】また、アニオン交換樹脂3Bを再生する第 2再生塔5は第1再生塔4に準じて構成されているた め、図1では第1再生塔4に準じた符号を付し、第2再 生塔5の特徴のみを説明する。第2再生塔5内では第1 ディストリビュータ54を介して水酸化ナトリウム等の アルカリ再生剤をアニオン交換樹脂3Bへ供給し、第1 再生塔4から移送されたアニオン交換樹脂3Bを再生す るようにしてある。また、第2再生塔5下部の給水配管 52及びガス供給配管53から第2再生塔5内へ純水、 または純水と空気等のガスを供給できるようにしてあ り、更に第2再生塔の上部にも同様な絵水配管56及び ガス供給配管57が接続されている。また、上記アニオ ン交換樹脂3Bの再生後、第2再生塔5内の再生済みア ニオン交換樹脂3Bを第2再生塔5から第1樹脂貯槽6 へ第5樹脂移送配管12を介して移送する操作を行う が、そのため、第5樹脂移送配管12は、一端が支持板 5 1のやや上方まで挿入され、他端が第4樹脂移送配管 1 1に接続され、第5樹脂移送配管12内のアニオン交 換樹脂3Bは第1再生塔4から移送されて来る再生済み カチオン交換樹脂3Aと合流して第1樹脂貯槽6へ移送 されるようにしてある。

[0034] 第、増脂貯槽ら内の下槽部には第1ティストリビュータ61が配設され、更に、第1ディストリビュータ61が配設され、更に、第1ディストリビュータ61には給水配管62、ガス供給配管63が接続され、各配管62、63のバルブを開いて締水、または、 あ。また、第1機脂貯槽6内へ供給するようにしてある。また、第1機脂貯槽6内へ供給するようにしてある。また、第1機脂貯槽6内へ供給するようにしての464に総合水配管65が接続され、この配管65のバルブを開いて研水を第1機脂貯槽6時の供給するようにしてある。そして、第1機脂貯槽6時の供給するようにしてある。そして、第1機脂貯槽6時の機能接近配管13を介に供給では一般水配管62、ガス供給配管63から保給される映水、または純水と空気圧との作用により第1機脂貯槽6内の再生液みの混合では、100円により第1機脂貯積6円の再生液みの混合である。66667はドレン配管である。66667はドレン配管である。66667はドレン配管である。

[0036]次に、本再生設備を用いた本発明のイオン 交換網版の再生方法の一葉施탄様について説明する。後 水脱塩裁羅に協水を添水し、一番の脱塩等2内の混合イ オン交換樹脂3が通水終点に達すると、混合イオン交換 樹脂3には酸化終等の金属酸化物を主体としたクラッド が付着していると共に、カチオン交換樹脂3Aにはとド ラジン、Naイオン、Feィオン、Cuイオン等の不純物 物カチオンが多量に吸着され、アニオン交換樹脂3Bに はClイオン、SO4イオン等の多量の不純物アニオン が顕着れていると

窒素ガスを供給しても良い。

[0038]上述の移送時には、脱気転水・桝独の場合に は就気噴水が混合イオン交換機脂3の移送水となり、そ の水圧が駆動力となる。また、脱気傾水と窒臭、オラ 時に供給する場合には脱気傾水が混合イオン交換機脂3の移送水となり、発気が、または脱気傾水と窒素力スを同 つて、脱気傾か、または脱気候かと窒素力スを用して、脱気傾か、または脱気候かと窒素力スを用し 塩谷2及び第2機脂3を移送する時には混合イオン交換機脂3 は酸素と非接触の状態であるため、移送中にカチオン交 換機能3名では Cuイオン等の重金属イオンを地域と たヒドラジンの酸化による過能化水素の生成を防止し、 たいては混合イオン交換機能3の酸化分解を防止し、 分子ボリマー等の有機物の溶出と防止することができ

【0039】 脱塩塔2から使用済み混合イオン交換樹脂3を第1再生塔4内へ移送し、脱地塔2内か空になった 後、第1根筋関係6内の予め再生済みの混合イオン交換 樹脂3を第6樹脂移送配管13を介して第1樹脂貯積6内 であったの際、給水配管62を介して第1樹脂貯積6内 へ純水を供格し、または砂水配管62次びガス供給配管 63を介して第1樹脂貯積6内へ純水と空気を供給して 63を介して第1樹脂貯積6内へ純水と空気を供給して 第1樹脂貯積6内の混合イオン交換樹脂3を脱塩塔2内 へ移送する。この移送段階では、混合イオン交換機能 3、特にカテオン交換機脂3Aにはヒドラジンや重空機 樹脂3Aが酸素と接触しても重金属イオン等を発域とした ドラジンの酸化分解といる即数がないため、脱気純 水や窒素ガスを使用する必要的ない。

【0040】脱塩塔2から移送された使用済み混合イオ

ン交換樹脂3は第1再生塔4内に支持板41で支持され た状態で充填される。この時、ドレン配管48、49を 開放しておくことにより移送水として使用された脱気練 水はドレン配管48から流出し、窒素ガスを移送水の駆 動力として使用している時にはドレン配管49から流出 する。そして、全ての使用済み混合イオン交換樹脂3が 第1再生塔4内に充填された時点で脱塩塔2からの脱気 純水、または脱気純水と窒素ガスの供給を停止する。こ れにより第1再生塔4内では混合イオン交換樹脂3は空 気、即ち酸素とは非接触の状態に置かれ、この段階でも 上述した理由から混合イオン交換樹脂3、特にカチオン 交換樹脂3Aの酸化分解を防止することができる。 【0041】次いで、第1再生塔4では必要に応じて、 給水配管42から脱気純水を上向流で供給して混合イオ ン交換樹脂3を脱気純水中に浸漬した後、ガス供給配管 43から窒素ガスを供給してスクラビング操作を実施

し、混合イオン交換樹脂3の表面に付着している金属酸

後、窒素ガスの供給を停止し、給水配管42から脱気純

水を上向流で供給して混合イオン交換樹脂3を逆洗し、

化物等のクラッドを物理的に剥離する。この剥離操作

剥離したクラッドを洗浄水と共にドレン配管 4 9から排 由する。クラッド排出後も散気和水により逆洗を継続し て混合イオン交換樹脂3の分離を行い、カチオン交換樹脂 脂3 Aを下側に、アニオン交換樹脂3 Bを上側に分離さ せる。この一連の給作では穀炭粉水、窒素ガスを使用し ているため、両イオン交換樹脂は酸素とは非接触の状態 にあり、上述した理由から両イオン交換樹脂が酸化分解 される個はない。

10042] 混合イオン交換機能3の分離操作後、第1 無生塔4下部の除水配管42から第1 再生塔4件へ脱気 純水を上向流で機化、または、熱水配管42かが移送水とな 純水を上向流で機体1、または、熱水配管42かが移送水とな 52素ガスを同時に供給すると、脱資水が移送水とな力 駆動力となって上層のアニオン交換機能3080全で第 組施移送配管9を介して第2再生塔50米送する。引 き続き、アニオン交換機能38の金でを第3機能移送配管10 を介して第24機能移送配管10を介しである。これらの移送機作に たかしても第1 再生塔4内の下側のカナオン交換機能3 本を組織する移送水として脱気純水を使用し、またガス として整素ガスを使用しているため、上述した理由から カナオン交換機能3人が履代分解される虞はない。

【0043】上述のようにして上層のアニオン交換樹脂 3 B、中層の混合イオン交換樹脂3を第1再生塔4から 移送した後、第1再生塔4では配管44Aを介して第1 ディストリビュータ44から塩酸、硫酸等の酸再生剤を 供給して使用済みカチオン交換樹脂3AからNaイオン やFeイオン、Cuイオン等の重金属イオンを脱着させ てH形カチオン交換樹脂3Aとして再生した後、上記配 管44Aを介して第1ディストリビュータ44から純水 を供給して充填層に残留する酸再生剤を押し出し、しか る後、第2ディストリビュータ45から純水を供給して カチオン交換樹脂 3 A の洗浄を行い、カチオン交換樹脂 3 Aの再生操作を終了する。この酸再生剤の通薬の際. カチオン交換樹脂3Aに吸着されたヒドラジンは酸再生 剤の通薬によってカチオン交換樹脂層内が酸性域である ため自己酸化分解を起こさず、カチオン交換樹脂3Aの 酸化分解の虞はなく、酸再生剤に用いられる希釈水は必 ずしも脱気純水である必要はない。

【0044】第、再生塔4において、酸再生剤の過率後 にカチオン交換樹脂3 Aの表面に金属酸化物が残存して いる場合にはスクラビング逆派によりその付着物を剥削 させるが、この時点ではカチオン交換樹脂3 Aからヒド ラジが既に脱壊され、また、触媒となる重金属イオン も同時に脱着されているため、カチオン交換樹脂3 Aか では適酸化水素を発生しない。従って、この時点における スクラビング逆洗機作では耐気解水あるいは窒素ガスを 使用する必要ない。但し、一般的な酸素による酸化を零 慮した場合は、全ての操作来脱気解水、または投気解水 と窒素ガスを使用することが好ましい。

[0045]上述のカチオン交換樹脂3Aの再生操作と並行して第2再生塔ちでは第1再生塔4の場合と同様の操作により第1ディストリビュータ54を介して第2再生塔5内へ次酸化ナトリウム水溶液等のアルカリ再生剤を供給し使用液みアニオン交換樹脂3Bに吸着されてカーボースを使用があると同イオンを整備者ではつり形でニオン交換樹脂3Bとして再生した後、押し出し工程及び洗浄工程を様でアニオン交換樹脂3Bとして再生した後、押し出し工程及び洗浄工程を様でアニオン交換樹脂3Bとして再生した後、押し出し工程及び流浄工程を様でアニオン交換樹脂3Bとにつまる過酸化水素の発生について配慮する必要はないため、従来と同様に、溶存整束がほぼめ和の係失、またはこの体化と変気

に、浴仔酸素がはは脱和の純水、またはこの純水と空気 を用いて再生操作を行うことができ、脱気純水や窒素ガ スを使用する必要はない。

[0046] その後、再生済みのカチナン交換樹脂3A及 及びアニオン交換樹脂3Bを第1、第2再生塔4、5か ら第1機脂貯積6へ第4、第5樹脂移送配管11、12 を介して移送する。この移送では上述のようにヒドラジ ン、重金属イオンは保険活されているため、機能移送 程として財気がは栄む場合である受しなく 来の操作と同様、通常の純水、または通常の純水と空気 を用いて両イオン交換樹脂3A、3Bを移送することが できる。

【0047】また、一塔再生方式の場合には使用済みの混合イオン交換樹脂を別場場から再生塔へ移送する段階 あら、再生都においてカチオン交換樹脂とフェイン交換 樹脂とに分離するまでの操作は基本的に上記分離再生方式の場合と同様であり、従って、上記した分離再生方式の場合と同様であり、従って、上記した分離再生方式の場合には、混合 イオン交換樹脂を分離して下側にカチオン交換樹脂の層を大便川にフェオン交換樹脂を分離して下側にカチオン交換樹脂の層をそれぞれ形成した 後、下層のカチオン交換樹脂の魔をそれぞれ形成した 後、下層のカチオン交換樹脂の魔をそれぞれ形成した で大田のアニオン交換樹脂の間をそれを小形成した で大田のアニオン交換樹脂を開生のアニオン交換樹脂で では、アルカリ再生剤を供給してアニオン交換樹脂を再生し、再生廃液は両イオン交換樹脂を再生し、再生廃液は両イオン交換樹脂の分離境界面 が近に設置されているコレクを介して排出である。その他は分離再生方式に準じて樹脂移送等の操作を行う。

100 4 8 目 以上期刊 たから、 (100 4 8 目 以上期刊 たから、12 本来実施形態によれば、 ヒドラジンと重金属イオンを含む復水の耐塩処理により 使用された混合イオン交換機能 3 各項生する際に、使用 為みの混合イオン交換機能 3 各項生する際に、使用 へ移送する段階から少なくともカチオン交換機能 3 A に 酸再生剤を通薬して再生する直前までの間は、脱炭純水 及び、/ または窒素ガスを使用するようにしたため、必要 最小層の形気純水、または窒素ガスを使用するようにしたため、必要 最小層の形気純水、または塗素ガスの使用で添み、再生 の全工度で脱気純水や窒素ガスを使用する場合と比較す れば脱気熱水や窒素ガスを使用量を減少させることができ、 能型ストで再生操作を表願することができる。ま た、上部の間は、脱気純水、または、脱気純水と窒素ガスを使用しているため、使用液みのカチオン交換機能温 A に吸着したヒドラジンがこの樹脂に吸着されたFeイオン、C uイオン等の重金属イオンの独媒作用により酸化される環体なく、従って、過酸化水素を生成する成がなく、もって混合イオン交換機能3 A から高分子ボリマー等の有機軸の溶出を確実に防止することができる。

【0049】また、本事施形態によれば、脱塩塔2から 再生設備1への樹脂移送及び再生工程の要所でしか脱気 純水や窒素ガスを使用しないため、再生工程の全工程で 窒素ガスを使用する場合と比較してより低コストで混合 イオン交換樹脂3の再生を行うことができる。更に、本 実施形態によれば、上述の再生方法による再生済み混合 イオン交換樹脂3の場合には、混合イオン交換樹脂3中 に高分子ポリマー等の有機物が含まれていないため、脱 塩処理中に蒸気発生器等へ溶出有機物が持ち込まれると とがなく、ひいては蒸気発生器等での有機物に起因する SO4イオンの生成を防止し、もって蒸気発生器等の腐 食を防止することができる。更にまた、脱塩処理中にア ニオン交換樹脂3Bのイオン交換性能がカチオン交換樹 脂から有機物が溶出することにより阻害される虚がた く、CIイオン、SOAイオン等のリークを防止し、脱 塩処理水の水質を高純度に維持することができる。 [0050]

【実施例】本実施例では、ヒドラジン及び/またはCu イオンを吸着させたカチオン交換樹脂から生成する有機 物、過酸化水素と酸素の関係について調べた。

【0051】実験例1

スチレンとジビニルベンゼンとの共電合体をスルホン化 してなる強酸性カチオン交換樹脂であるアンバーライト (登録簡様: ローム&ハース社製) 200CPをカラム に充填し、このカラムに98%ヒドラジン (市販品) を 溶解した2.5%のヒドラジン水溶液を通水し、ヒドラ ジンを約50~80g/L-Rの割合で吸着したカチオ ン交換樹脂(以下、「ヒドラジン吸着形交換樹脂)と称 対 を開製した。

【0052】一方、ヒドラジン吸着形炎機構脈を削のカラムに充填し、このカラムに硫酸第一級の硫酸酸 試薬(市販品)を溶解した水溶液を添水してヒドラジン を吸着していると共にFeイオンを約600mg/L-R、Cuイオンを約300mg/L-Rの割合で吸着し たカチオン交換機能(以下、「重金偏イオンーヒドラジン吸業形交換機能」と称す)を調製した。

[0053] また、300mLの脱気純水を入れた四フッ化エデレン樹脂製容器と個を用意し、それぞれの容器に上記ヒドラジン吸着形交換樹脂を100mL投入してれらの容器を50℃の恒温震とう器の中に入れ、恒温震とう器により各容器中のヒドラジン吸着形交換樹脂を

それぞれ常時攪拌しながら、一方の容器の水中には空気 を10mL/分の流量で連続的に吹き込んだ (実験) 1)。また、他方の容器の水中には窒素ガスをそれぞれ 10mL/分の流量で連続的に吹き込んだ(実験2)。 そして、各実験において、一定時間毎に各容器内の水を 採取してそのTOC濃度(mgC/L)を測定し、ヒド ラジン吸着形交換樹脂からの有機物の溶出状況を観た。 【0054】また、実験1、2と同様の実験3~6を重 金属イオンーヒドラジン吸着形交換樹脂、及びヒドラジ ン、重金属イオンを吸着していない未処理のカチオン交 換樹脂についても行った。実験1~6の実験条件を纏め ると以下の通りであり、各実験の測定結果を図2に示し た。図2は攪拌の経過時間とTOC(全有機物炭素)濃 度との関係を示している。尚、図2において、実験1は ●印で、実験2は○印で、実験3は▲印で、実験4は△ で、実験5は■印で、実験6は□印で示してある。 【0055】 [実験条件]

実験1:ヒドラジン吸着形交換樹脂に空気を吹き込んだ (●)

実験 2 : ヒドラジン吸着形交換樹脂に窒素ガスを吹き込んだ  $(\bigcirc)$ 

実験3:重金属イオンーヒドラジン吸着形交換樹脂に空 気を吹き込んだ(▲)

実験 4:重金属イオンーヒドラジン吸着形交換樹脂に窒素ガスを吹き込んだ( $\triangle$ )

実験 5:未処理のカチオン交換樹脂に空気を吹き込んだ (■)

実験6:未処理のカチオン交換樹脂に窒素ガスを吹き込んだ( $\square$ )

[0056]上昭各実験権限において、実験2、実験2、 及び実験6はカチオン交換樹脂を実質的に溶存酸素が含 まれていない時秋と接触させた場合に相当する。そして、これらの場合には、ヒドラジンまたはヒドラジンを 全金属イオンの吸着したカチオン交換樹脂と未知理のカ チオン交換樹脂とのTOC濃度が銘同ーレベルであることから、ヒドラジンまたは重金属イオンに起因したカチ オン交換樹脂の配化分解は甚ごらないことが判る。従って、 大きないた。 大きないたが判念がある。 大きないたが判念があるが、 大きないたが判念があるが、 大きないたがあるが、 は、カチオン交換樹脂中に最初から存在した有機物の 適出によるものであり、それぞれ多少の違いはあるか、 これらはいわゆるプランク値とかなして多い。

[0057] これに対して、ヒドラジン吸着形交換樹脂 に空気を吹き込んだ実験10場合(これはカチオン交換 樹脂を溶存廃棄が飽和の極水と接触させた場合に相当す る)は上記ブランク値と比較して若干高いTOC温度を 示している程度で上記ブランク値とあまり差がないが、 重金属イオンーヒドラジン吸着形交換機間に受象を吹き 込んだ実験3の場合はブランク値に失機間の場合に比べ また、実験10日ドラジン吸着形交換機間の場合に比べ でも著しく高いTOC温度を売している。この健康か ら、ヒドラジンのみを吸着したカチオン交換樹脂に空気 を吹き込んでもカチオン交換樹脂はそれほど酸化分解さ れないが、これに重金属イオンが加わると酸化分解は大 幅に加速され、分解生成物として有機物が水中に溶出し たと考えられる。

[0058] 以上の結果から、カチオン交換樹脂の酸化 反応を促進する要因は、カチオン交換樹脂に吸着されて いるヒドラジンとFeイオン、Cuイオン等の重金属イ オンとの相乗作用によるものであることが判った。

【0059】実験例2

強酸性カチオン交換樹脂アンバーライト200CPをカ ラムに充填し、このカラムに硫酸第二鉄の試薬(市販 品)を溶解した水溶液を通水してFeイオン約600m g/L-Rの割合で吸着してなる重金属イオン吸着形交 換樹脂を調製した。

【0060】また、30mLの純水を入れた100mL の四フッ化エチレン樹脂製容器 2 個を用意し、一方の容 器の水中には窒素ガスを吹き込んで純水中の溶存酸素を 殆ど除去し、他方の容器の水中には空気を吹き込み、溶 存酸素を飽和状態にした。これら両容器に上述のように 調製した重金属イオン交換樹脂を8g投入し、更にヒド ラジンを 0.1%にに希釈した水溶液を 0.5 m L を投入 し、両容器を攪拌したがら一定時間毎に容器内の水の湯 酸化水素濃度を過酸化水素濃度試験紙(菱江化学(株) 製)を用いて測定した。その測定結果を図3に示した。 また、これとは別に上記と同じアンバーライト200C Pを充填したカラムに、硫酸銅の試薬(市販品)を溶解 した水溶液を通水して C u イオンを約150mg/L-Rの割合で吸着してなる銅イオン吸着形交換樹脂を期製 し、その樹脂を用いて上記と同様な実験を行い、一定時 間毎に容器内の過酸化水素水濃度を測定した。その結果 を図4に示した。尚、図3、図4は攪拌の経過時間と容 器内の過酸化水素濃度(mq/L)との関係を示してお り、各図中、△印及び○印は溶存酸素が飽和の純水の場 合、●印は溶存酸素が殆ど除去された純水の場合を示し ている。

【0061】図3、図4に示す実験結果から、飽和溶存酸素の純水中では撹拌開始直後からヒドラジンは重金属イオン吸着形交換機能中の重金属イオンの機能作用により自己酸化分解を起こして過酸化水素を発生したが、溶存酸素が形と除去された純水中ではヒドラジンは酸化分素を起こさず、過酸化水素を発生しないことが判った。 【0062】また、Cuイオンの方がFeイオンの場合より少ない吸着量であるにも持らず、Feイオンの場合とは採同じ速度の過酸化水素が発生しており、このことから、強酸性カチオン交換機能の酸化劣化に及ぼす影響はFeイオンよりもCuイオンの方が大きいことが判る。

【0063】上記実験例1、2を組み合わせて実験結果 を総合的に検討した結果、以下のことが判った。即ち、 実験例1ではヒドラジン及びFeイオン、Cuイオン等 の重金属イオンを吸着したカチオン交換樹脂は、ヒドラ ジンのみを吸着したカチオン交換樹脂はりも酸化劣化に よる有機性溶出物が多いことが判った。また、実験例2 ではヒドラジンが酸素と重金属イオンの存在下で自己酸 化分解を起こし適酸化水素を発生することが判った。従 って、過酸化水素がカナオン交換樹脂の酸化劣化を加速 していると考えられる。

【0064】このようにヒドラジンと重金属イオンを吸 着したカチオン交換樹脂は溶存酸素と接触することによ って過酸化水素を発生し、 カチオン交換樹脂の酸化化化 を加速することから、従来法のように空気と溶存酸素濃 度がほぼ飽和の純水を用いて脱塩塔から再生塔に樹脂移 送を行う場合には、重金属イオンの触媒作用でヒドラジ ンが自己酸化分解し、更に溶存酸素により過酸化水素が 生成し、この過酸化水素がイオン交換樹脂の酸化劣化を 引き起こすことになる。また、イオン交換樹脂の移送に 窒素ガスを使用したとしても移送中に溶存酸素が存在す る限り、カチオン交換樹脂の酸化劣化を防止できず、基 本的に酸素と非接触で移送することが必要である。ヒド ラジンと重金属イオンを吸着したカチオン交換樹脂を再 生する場合は、本発明のように、例えば脱塩塔から再生 塔へ樹脂移送を行う場合にはキャリアとして窒素ガスと 脱気純水を使用したり、再生塔でカチオン交換樹脂に酸 再生剤を通薬する前に実施される、逆洗分離操作までは 脱気純水を使用したりする必要があることが判った。

【0065】上記実施形態では再生工程の要所で脱気端 水と窒素ガスを用いているが、窒素ガスに代えて化学的 に不活性な他の不活性ガスを用いることができる。ま た、脱気水は如何なる方法で脱気されたものであっても 良く、また、使用される水はイオン交換網籠を汚染しな い程度に清澄なものであれば必ずしも純水でなくても良 い。

## [0066]

【発卵の効果】以上説別したように本発卵の請求項 1 に 配載の発明よれば、分離再生方式、一括再生方式いずれ の場合においても、イオン交換樹脂、特にカチオン交換 樹脂からの有機物の溶出を防止すると共にアニオン交換 樹脂のイオン交換性能の低下を防止し、ひいては脱塩処 理水の水質を高級度に維持してボイラ、蒸気半28等の 腐食を防止することができ、しかもイオン交換樹脂を低 コストで再生することができる復水脱塩装置外のイオン 交換器的両半点法を提供することができる

 純度に維持してボイラ、蒸気発生器等の腐食を防止する ことができる復水脱塩装置内のイオン交換樹脂の再生方 法を提供することができる。

【0068】また。本発門の構求項3に起鍵の発明によれば、分離再生方式、一塔再生方式いずれの場合においても、混合イナン交換樹脂をカチオン交換樹脂を1分割させる際に、カチオン交換樹脂の分化を防止し、カチオン交換樹脂の分割とを防止することができると対にアコナン交換樹脂のイオン交換性能の低下を防止することができ、ひいては増処理が、必要を高機に維持です。 成立を表現してボースを表現してボースを表現してボースを表現してボースを表現してボースを表現に関連の関連を表現してボースを表現に関することができる。 水炭塩塩圏内のイオン交換機脂の再生方法を提供することができる。

【0069】また、本発明の請求項4に記載の発明によれば、分離再生方式において混合イオン交換機能をカナオン交換機能を力まった。 オン交換機能に大難させれ後、アニオン交換機能とカチオン交換機能に分離させれ後、アニオン交換機能のイチオン交換機能の手に対した。カチオン交換機能の多代を防止し、カチオン交換機能の有機物の溶出を防止することができると共にアニオン交換機能のイギン疾性能の低下を防止することができ、ひいては対し変が変換機能のイギン疾性能の低下を防止することができ、ひいては対し変が変換を発展に維持してボイラ、蒸気発生器等の腐食を防止することができる復水脱塩整菌内のイオン交換機能の再生方法を提供することができる。

[0070]また、本発卵の排水項5に反戦の発卵によれば、請求項1へ請求項4のいずれか1項に配節の発明において、重金属イオンが明イオン及び7または終イオンである場合には、銅イオン及び7または鉄イオンを触域たしたドラジンの酸化による過酸化水素の生成を防止し、ひいてはイオン交換網節の酸化分解を防止し、そのではイオン交換網節の酸化分解を防止することができる優水地議議置内のイオン交換機能の再生方法を提供することができる。

#### 【図面の簡単な説明】

【図 1】 本発明の復水脱塩装置内のイオン交換機能の再生方法を実施する際に好適に用いられるイオン交換樹脂の再生設備に、分離再生方式の一例を示す構成図である[図 2] 実験例 におけるカチオン交換機脂からのTOCの溶出状況を示したグラフである。

【図3】実験例2においてFeイオン吸着形交換樹脂を 用いた場合におけるヒドラジンの酸化分解に伴う過酸化 水素の発生状況を示すグラフである。

【図4】実験例2においてCuイオン吸着形交換樹脂を 用いた場合におけるヒドラジンの酸化分解に伴う過酸化 水素の発生状況を示すグラフである。

## 【符号の説明】 1 再生設備

2 脱塩塔



【図1】

